# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. August 2003 (14.08.2003)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/066702 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C08G 18/32, 18/80, 83/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP03/00925

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. Januar 2003 (30.01.2003)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 04 979.3 6. Februar 2002 (06.02.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BRUCHMANN, Bernd [DE/DE]; Bahnhofstrasse 58, 67251 Freinsheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\) rist; Ver\(\tilde{o}\) ffentlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\) nderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF HIGHLY FUNCTIONAL, HIGHLY BRANCHED POLYUREAS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG HOCHFUNKTIONELLER HOCHVERZWEIGTER POLYHARN-STOFFE
- (57) Abstract: The invention relates to a method for the production of highly functional, highly branched polyureas, comprising the following steps: a) reacting an at least diffunctional capped diisocyanate or polyisocyanate with at least an at least diffunctional primary and/or secondary amine while eliminating the blocking agent; b) intermolecular conversion of the reaction product from step a) into a highly functional, highly branched polyurea.
- (57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffen, umfassend die Schritte a) Umsetzung eines mindestens difunktionellen verkappten Dioder Polyisocyanats mit mindestens einem mindestens difunktionellen primären und/oder sekundären Amin unter Eli minierung des Blockierungsmittel, b) intermolekuare Umsetzung der Reaktionsprodukte aus Schritt a) zu einem hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoff.



Verfahren zur Herstellung hochfunktioneller hochverzweigter Polyharnstoffe

#### 5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft gezielt aufgebaute hochfunktionelle hochverzweigte Polyharnstoffe auf Basis von Di- oder Polyisocyanaten und Di- oder Polyaminen sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung.

Die erfindungsgemäßen hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffe können u.a. als Haftvermittler, Thixotropiermittel oder als Bausteine zur Herstellung von Lacken, Überzügen, Klebstoffen, 15 Dichtmassen, Giesselastomeren oder Schaumstoffen technisch vorteilhaft eingesetzt werden.

Polyharnstoffe werden üblicherweise aus der Reaktion von Isocyanaten mit Wasser oder Isocyanaten mit Aminen erhalten. Die Reaktion ist jedoch sehr exotherm und es werden Produkte erhalten, die uneinheitlich sind und einen hohen Grad an Vernetzung aufweisen. Aus diesem Grund sind Polyharnstoffe in der Regel unlöslich in bekannten organischen Lösemitteln. Siehe dazu auch Becker/Braun, Kunststoff-Handbuch Bd. 7, Polyurethane, Hanser- Verlag 1993.

Definiert aufgebaute, Harnstoffgruppen enthaltende hochfunktionelle Polymere sind ebenfalls bekannt.

30 WO 98/52995 beschreibt dendrimere, hochdefinierten Polyurethanpolyole, die sich durch Verwendung von Isocyanaten mit einer primären und einer tertiären NCO-Gruppe und Dialkanolaminen mittels
eines schalenförmigen (generationenweisen) Aufbaus herstellen
lassen. In der Synthese entstehen Harnstoff-Urethane, jedoch mit
einem deutlichen Übergewicht der Urethangruppen im Molekül
(Verhältnis Harnstoffgruppen zu Urethangruppen 1 : 2).

EP-A-1 026 185 beschreibt die Herstellung von hoch- und hyperverzweigten Polyurethanpolyolen, die ohne Schutzgruppentechniken durch gezielten Aufbau mittels AB2- und AB3-Strukturen unter Ausnutzung von intramolekularen Reaktivitätsunterschieden bei den Reaktionspartnern hergestellt werden. Die Reaktion wird abgebrochen durch Zugabe eines der beiden Reaktionspartner im Überschuss. Auch hier werden Aminoalkohole eingesetzt, bei den verschuss. Auch hier werden sind jedoch ebenfalls Urethangruppen dominie-

..2

rend (Verhältnis Harnstoffgruppen zu Urethangruppen 1:2 oder 1:3).

DE-A-100 30 869 beschreibt die Herstellung von mehrfunktionellen 5 Polyisocyanat-Polyadditionsprodukten, bei denen als Isocyanat-reaktive Komponenten Aminoalkohole wie auch Di- und Triamine als Harnstoffbildner genannt sind. Diese Amine werden jedoch in Verbindung mit Alkoholen eingesetzt, da die alleinige Reaktion von Diisocyanat und Di- oder Triamin aus Gründen der Exothermie nur schwer beherrschbar ist.

Hochfunktionelle hyperverzweigte Polyharnstoffe wurden beschrieben von A. Kumar und E.W. Meijer, Chem. Commun. 1629 (1998) und von den gleichen Autoren in Polym. Prep. 39, (2), 619 (1998).

Die Produkte wurden hergestellt aus 3,5-Diaminobenzoesäure (1), die in mehreren Reaktions-schritten in das Amin-blockierte Carbonsäureazid (2) überführt wurde. Anschliessend wurde unter Erhitzen und unter Eliminierung von Stickstoff der Polyharnstoff gebildet. Die beschriebenen Produkte zeichneten sich durch ihre extreme Schwerlöslichkeit aus.

Eine aktuelle Veröffentlichung von A. V. Ambade und A. Kumar, J. Polym. Sci. Part A, Polym. Chem. 39, 1295 - 1304 (2001) beschreibt nochmals hochfunktionelle hyperverzweigte Polyharn-35 stoffe, die analog aus 3,5-Diaminobenzoylazid (2) bzw. aus 5-Aminoisophthaloylazid (3) über die Azid-Route hergestellt werden.

$$\begin{array}{c} \text{N}_3\text{OC} \\ \text{NH}_2 \end{array} \tag{3}$$

15

3

Auch die aus dieser Synthesemethode generierten Produkte werden von den Autoren als unlöslich in allen gängigen Lösemitteln beschrieben.

- 5 Die Azid-Route ist aufgrund folgender Überlegungen auch aus technischer Sicht unattraktiv:
  - die mehrstufige Synthese unter Anwendung von Schutzgruppentechniken belastet die Produktionskosten

10

- es lassen sich aufgrund der Azid-Reaktivität nur aromatische Harnstoff-Produkte herstellen
- der Umgang mit aromatischen Carbonsäureaziden bzw. aromatischen Aminen im großen Maßstab ist aus sicherheitstechnischen Gründen bedenklich.

Hochfunktionelle hyperverzweigte aliphatische Polyharnstoffe lassen sich auch gemäß WO 98/50453 herstellen. Nach dem dort be-

- 20 schriebenen Verfahren werden Triamine mit zwei primären und einer sekundären Aminfunktion, z.B. Dipropylentriamin oder Trisamino-ethylamin, mit Carbonyldiimidazol als Phosgen-analoge Verbindung umgesetzt. Es entstehen zunächst Imidazolide, die dann intermolekular zu den Polyharnstoffen weiterreagieren. Der Nachteil dieser
- 25 Synthese ist in dem vergleichsweise hohen Preis für Carbonyldiimidazol zu sehen, zum anderen darin, daß die resultierenden Produkte immer terminale Imidazolid-Gruppen enthalten, die labil
  sind und über einen Hydrolyseschritt in Harnstoffgruppen umgewandelt werden müssen.

30

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, mittels eines technisch einfachen Verfahrens aliphatische und aromatische hochfunktionelle hochverzweigte Polyharnstoffe bereitzustellen, deren Strukturen sich leicht an die Erfordernisse der Anwendung anpassen lassen und die aufgrund ihres definierten Aufbaus vorteil-

35 sen lassen und die aufgrund ihres definierten Aufbaus vorteilhafte Eigenschaften, wie hohe Funktionalität, hohe Reaktivität und gute Löslichkeit, in sich vereinen können, sowie ein Verfahren zur Herstellung dieser hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffe.

40

Die Aufgabe konnte erfindungsgemäß gelöst werden, indem Di- oder Polyisocyanate mit verkappten NCO-Gruppen mit di- oder mehrfunktionellen primären und / oder sekundären Aminen umgesetzt wurden.

4

Gegenstand der Erfindung ist somit ein Verfahren zur Herstellung von hochfunktionellen Polyharnstoffen, umfassend die Schritte

- a) Umsetzung eines mindestens difunktionellen blockierten Dioder Polyisocyanats mit mindestens einem mindestens
  difunktionellen primären und / oder sekundären Amin unter
  Eliminierung des Blockierungsmittels,
- b) intermolekulare Umsetzung der Reaktionsprodukte aus Schritt
   a) zu einem hochfunktionellen Polyharnstoff.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin die nach diesem Verfahren hergestellten hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffe.

15 Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffe als Haftvermittler, Thixotropiermittel oder als Bausteine zur Herstellung von Lacken, Überzügen, Klebstoffen, Dichtmassen, Giesselastomeren oder Schaumstoffen.

20

In einer bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens zur Herstellung hochfunktioneller hochverzweigter Polyharnstoffe werden als blockierte Polyisocyanate Di- oder Polyurethane eingesetzt, als Blockierungsmittel dienen hierbei Alkohole. Man geht also aus von 25 Di- oder Polyurethanen, die mit mindestens einem di- oder mehrfunktionellen primären oder sekundären Amin unter Eliminierung eines Monoalkohols umgesetzt werden.

Die entsprechenden Di- oder Polyurethane können zum Beispiel her30 gestellt werden aus der Reaktion von Di- oder Polyisocyanaten mit
aliphatischen, araliphatischen oder aromatischen Alkoholen, vorzugsweise Monoalkoholen. Weiterhin können sie beispielsweise dargestellt werden durch Umsetzung von primären Aminen mit Alkohol
und Harnstoff gemäß EP-A-18586, durch Umsetzung von primären Aminen mit O-Alkylcarbamaten gemäß EP 18588 oder EP-A- 28338, durch
Umsetzung von primären Aminen mit Dimethylcarbonat gemäß
EP-A-570071 oder auch durch Umsetzung von Formamiden mit
Dimethylcarbonat oder von primären Aminen mit Methylformiat gemäß
EP-A-609786.

40

Allgemein können auch Di- oder Polyurethane verwendet werden, die als Ausgangsprodukte oder Zwischenprodukte bei der Synthese phosgenfrei hergestellter Di- oder Polyisocyanate gemäß den Schriften EP 355443, EP 566925, EP 568782 oder DE 19820114 an-45 fallen.

5

Bei der Reaktion der Di- oder Polyurethane mit den Di- oder Polyaminen zu den erfindungsgemäßen hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffen wird die Reversibilität der Reaktion zwischen Isocyanat und Alkohol gegenüber der Irreversibilität der Reaktion 5 zwischen Isocyanat und Amin bei den gegebenen Reaktionsbedingungen ausgenutzt, um einen gezielten Molekülaufbau zu steuern. Der Alkohol wird hier im Prinzip als Blockierungsmittel für die Isocyanatgruppe, also als Moderator für die extreme Reaktivität des Isocyanats mit dem Amin genutzt.

10

In einer weiteren Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens geht man aus von Di- oder Polyisocyanaten, deren NCO-Gruppen mit sogenannten Blockierungsreagenzien, wie sie im Stand der Technik beschrieben sind, blockiert werden. Diese Blockierungs-15 reagenzien zeichnen sich dadurch aus, daß sie eine thermisch reversible Blockierung der Isocyanat-Gruppen bei Temperaturen in der Regel unter 160°C gewährleisten. Daher werden derartige Blokkierungsmittel zur Modifikation von Isocyanaten eingesetzt, die in thermisch härtbaren Einkomponenten-Polyurethansystemen Einsatz 20 finden. Diese Blockierungsmittel werden ausführlich beschrieben zum Beispiel in Z.W. Wicks, Prog. Org. Coat. 3 (1975) 73 - 99 und Prog. Org. Coat. 9 (1981), 3 - 28, D.A. Wicks und Z.W. Wicks, Prog. Org. Coat. 36 (1999), 148 -172 und Prog. Org. Coat. 41 (2001), 1 - 83 sowie in Houben-Weyl, Methoden der Organischen 25 Chemie, Bd. XIV/2, 61 ff., Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1963. Vorzugsweise werden als Blockierungsmittel Phenole, Caprolactam, 1H-Imidazol, 2-Methylimidazol, 1,2,4-Triazol, 3,5-Dimethyl-

30

Butanonoxim verwendet.

Die Reaktion mit dem Di- oder Polyamin zum erfindungsgemäßen hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoff erfolgt auch hier unter Eliminierung des Blockierungsmittels.

35 Im folgenden werden daher die mit Alkoholen oder mit Blockierungsmitteln geschützten NCO-Gruppen als "verkappte NCO-Gruppen" bezeichnet.

pyrazol, Malonsäuredialkylester, Acetanilid, Acetonoxim oder

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren gebildeten hochfunktio-40 nellen hochverzweigten Polyharnstoffe sind nach der Reaktion, also ohne Modifikation, entweder mit Amino- oder mit verkappten NCO-Gruppen terminiert. Sie lösen sich gut in polaren Lösemitteln, zum Beispiel in Alkoholen, wie Methanol, Ethanol, Butanol, Alkohol/Wasser-Mischungen, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 45 N-Methylpyrrolidon, Ethylencarbonat oder Propylencarbonat.

WO 03/066702

Unter einem hochfunktionellen Polyharnstoff ist im Rahmen dieser Erfindung ein Produkt zu verstehen, das Harnstoffgruppen sowie mindestens drei, bevorzugt mindestens sechs, mehr bevorzugt mindestens zehn funktionelle Gruppen aufweist. Die Anzahl der funktionellen Gruppen ist prinzipiell nach oben nicht beschränkt, jedoch können Produkte mit sehr hoher Anzahl funktioneller Gruppen unerwünschte Eigenschaften, wie beispielsweise hohe Viskosität oder schlechte Löslichkeit, aufweisen. Die hochfunktionellen Polyharnstoffe der vorliegenden Erfindung weisen zumeist nicht mehr als 100 funktionelle Gruppen, bevorzugt nicht mehr als 50 funktionelle Gruppen auf.

PCT/EP03/00925

Die bei der Herstellung der hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffe verwendeten Amine sind aus Verbindungen ausge-15 wählt, die mindestens zwei mit Urethangruppen reaktive Amin-Gruppen tragen. Verbindungen mit mindestens zwei mit Urethangruppen reaktiven Amin-Gruppen sind zum Beispiel Ethylendiamin, N-Alkylethylendiamin, Propylendiamin, 2,2-Dimethyl-1,3-propandiamin, N-Alkylpropylendiamin, Butylendiamin, N-Alkylbutylendiamin, Hexa-20 methylendiamin, N-Alkylhexamethylendiamin, Toluylendiamin, Diaminodiphenylmethan, Diaminodicyclohexylmethan, Phenylendiamin, Cyclohexyldiamin, Diaminodiphenylsulfon, Isophorondiamin, 2-Butyl-2-ethyl-1,5-pentamethylendiamin, 2,2,4- oder 2,4,4-Trimethyl-1,6-hexamethylen-diamin, 2-Aminopropylcyclohexylamin, 25 3(4)-Aminomethyl-1-methylcyclohexyl-amin, 1,4-Diamino-4-methylpentan, Amin-terminierte Polyoxyalkylenpolyole (sogenannte Jeffamine), aminierte Polytetramethylenglykole, N-Aminoalkylpiperidine, Ammoniak, Bis(aminoethyl)amin, Bis(aminopropyl)amin, Bis(aminobutyl)amin, Bis(aminopentyl)amin Bis(aminohexyl)amin, 30 Tris(aminoethyl)amin, Tris(aminopropyl)amin, Tris(aminohexyl)amin, Trisaminohexan, 4-Aminomethyl-1,8-octamethylendiamin, N'-(3-Aminopropyl)-N, N-dimethyl-1, 3-propandiamin, Trisaminononanoder Melamin. Weiterhin sind auch beliebige Mischungen aus mindestens zwei der genannten Verbindungen einsetzbar.

35

Als Di- oder Polyisocyanate kommen die nach dem Stand der Technik bekannten und nachfolgend beispielhaft genannten aliphatischen, cycloaliphatischen, araliphatischen und aromatischen Di- oder Polyisocyanate in Frage. Zu nennen sind hier vorzugsweise

40 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat, die Mischungen aus monomeren Diphenylmethandiisocyanaten und oligomeren Diphenylmethandiisocyanaten (Polymer-MDI), Tetramethylendiisocyanat, Tetramethylendiisocyanat-Trimere, Hexamethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat-Trimere, Isophorondiisocyanat-Trimer, 4,4'-Methylenbis(cyclohexyl)-diisocyanat, Xylylendiisocyanat, Tetramethyl-xylylendiisocyanat Dodecyldiisocyanat, Lysinalkylester-diiso-

cyanat, wobei Alkyl für  $C_1$  bis  $C_{10}$  steht, 1,4-Diisocyanatocyclohexan oder 4-Isocyanatomethyl-1,8-octamethylendiisocyanat.

Besonders bevorzugt zum Aufbau der Polyharnstoffe sind Di- oder 5 Polyisocyanate geeignet, die NCO-Gruppen unterschiedlicher Reaktivität aufweisen. Genannt seien hier 2,4-Toluylendiisocyanat (2,4-TDI), 2,4'-Diphenylmethandiisocyanat (2,4'-MDI), Triisocyanatotoluol, Isophorondiisocyanat (IPDI), 2-Butyl-2-ethylpentamethylendiisocyanat, 2,2,4- oder 2,4,4-Trimethyl-1,6-hexamethy-10 len-diisocyanat, 2-Isocyanatopropylcyclohexylisocyanat, 3(4)-Isocyanatomethyl-1-methylcyclohexyl-isocyanat, 1,4-Diisocyanato-4-methylpentan, 2,4'-Methylenbis(cyclohexyl)diisocyanat und 4-Me-

15 Weiterhin sind zum Aufbau der Polyharnstoffe Isocyanate geeignet, deren NCO-Gruppen zunächst gleich reaktiv sind, bei denen sich jedoch durch Erstaddition eines Reaktanden an einer NCO-Gruppe ein Reaktivitätsabfall bei der zweiten NCO-Gruppe induzieren läßt. Beispiele dafür sind Isocyanate, deren NCO-Gruppen über ein delokalisiertes π-Elektronensystem gekoppelt sind, z.B. 1,3- und 1,4-Phenylendiisocyanat, 1,5-Naphthylendiisocyanat, Diphenyldiisocyanat, Tolidindiisocyanat oder 2,6-Toluylendiisocyanat.

thyl-cyclohexan-1,3-diisocyanat (H-TDI).

30

Weiterhin können beispielsweise Oligo- oder Polyisocyanate ver25 wendet werden, die sich aus den oben genannten Di- oder Polyisocyanaten oder deren Mischungen durch Verknüpfung mittels Urethan-, Allophanat-, Harnstoff-, Biuret-, Uretdion-, Amid-, Isocyanurat-, Carbodiimid-, Uretonimin-, Oxadiazintrion- oder Iminooxadiazindion-Strukturen herstellen lassen.

Als Alkohole zur Urethanbildung kommen vorzugsweise lineare oder verzweigte aliphatische Monoalkohole, wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Pentanol, Hexanol, Heptanol, Octanol, Isopropanol, Isobutanol oder 2-Ethyl-1-hexanol oder araliphatische Monoalkohole, wie Benzylalkohol oder Phenylethanol in Betracht. Besonders bevorzugt sind die linearen oder verzweigten aliphatischen Monoalkohole sowie Benzylalkohol.

Bei der Herstellung der hochfunktionellen Polyharnstoffe ist es

40 notwendig, das Verhältnis von Verbindungen mit mindestens zwei
mit verkappten NCO-Gruppen reaktiven Amin-Gruppen zu dem verkappten Isocyanat so einzustellen, dass das resultierende einfachste
Kondensationsprodukt (im weiteren Kondensationsprodukt (A) genannt) im Mittel entweder eine verkappte NCO-Gruppe und mehr als
eine mit der verkappten NCO-Gruppe reaktive Gruppe oder eine mit
verkappten NCO-Gruppen reaktive Gruppe und mehr als eine verkappte NCO-Gruppe enthält. Die einfachste Struktur des Kondensa-

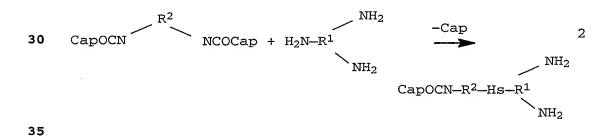
8

tionsproduktes (A) aus einem verkappten Di- oder Polyisocyanat (X) und einem Di- oder Polyamin (Y) ergibt dabei die Anordnung  $XY_n$  oder  $X_nY$ , wobei n in der Regel eine Zahl zwischen 1 und 6, vorzugsweise zwischen 1 und 4, besonders bevorzugt zwischen 1 und 3 darstellt. Die reaktive Gruppe, die dabei als einzelne Gruppe resultiert, wird im folgenden generell "fokale Gruppe" genannt.

Liegt beispielsweise bei der Herstellung des einfachsten Kondensationsproduktes (A) aus einem verkappten Diisocyanat und 10 einem zweiwertigen Amin das Umsetzungsverhältnis bei 1:1, so resultiert ein Molekül des Typs XY, veranschaulicht durch die allgemeine Formel 1.

CapOCN 
$$\stackrel{R^2}{\longrightarrow}$$
 NCOCap +  $_{12}N-_{12}N+_{12}N+_{12}$   $\stackrel{-Cap}{\longrightarrow}$  CapOCN- $_{12}N+_{12}N+_{12}N+_{12}$ 

Bei der Herstellung des Kondensationsproduktes (A) aus einem verkappten Diisocyanat und einem dreiwertigen Amin bei einem Umsetzungsverhältnis von 1: 1 resultiert ein Molekül des Typs XY<sub>2</sub>, 25 veranschaulicht durch die allgemeine Formel 2. Fokale Gruppe ist



hier eine verkappte Isocyanatgruppe.

Bei der Herstellung des Kondensationsproduktes (A) aus einem verkappten Diisocyanat und einem vierwertigen Amin ebenfalls mit dem Umsetzungsverhältnis 1: 1 resultiert ein Molekül des Typs XY<sub>3</sub>, 40 veranschaulicht durch die allgemeine Formel 3. Fokale Gruppe ist hier ein verkapptes Isocyanat.

20

9

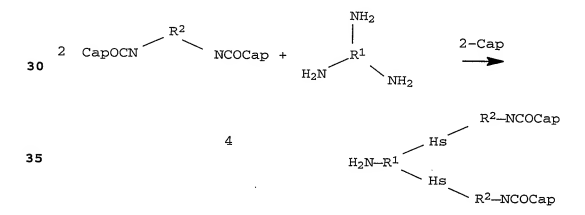
10

5

In den Formeln 1 bis 3 bedeuten R¹ einen aliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Rest, wie er zum Beispiel durch Entfernung der NCO-Gruppen bei einem Di- oder Polyisocyanatmolekül erhalten wird, R² einen aliphatischen, aromatischen oder araliphatischen Rest, Cap das Verkappungsmittel und Hs eine Harnstoffgruppe.

 $NH_2$ 

Weiterhin kann die Herstellung des Kondensationsprodukts (A) zum Beispiel auch aus einem verkappten Diisocyanat und einer dreiwer
20 tigen, mit dem verkappten Diisocyanat reaktiven Komponente, veranschaulicht durch die allgemeine Formel 4 erfolgen, wobei das Umsetzungsverhältnis bei molar 2:1 liegt. Hier resultiert ein Molekül des Typs X<sub>2</sub>Y, fokale Gruppe ist hier ein Amin. In der Formel 4 haben R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die gleiche Bedeutung wie in den Formeln 1 bis 3.



40

Werden zu den Komponenten zusätzlich difunktionelle Verbindungen, z.B. mit zwei verkappten Isocyanatgruppen oder mit zwei Amingruppen gegeben, so bewirkt dies eine Verlängerung der Ketten, wie beispielsweise in der allgemeinen Formel 5 veranschaulicht.

45 Es resultiert wieder ein Molekül des Typs X<sub>2</sub>Y, fokale Gruppe ist ein verkapptes Isocyanat.

In Formel 5 bedeutet  $\mathbb{R}^3$  einen organischen Rest,  $\mathbb{R}^1$ ,  $\mathbb{R}^2$  und Hs sind wie vorstehend beschrieben definiert.

5 
$$+ 1 H_2N-R^1$$

$$+ 1 H_2N-R^1$$

$$NH_2$$

$$3 CapOCN$$

$$NCOCap$$

$$+ 2 H_2N$$

$$NH_2$$

15 
$$\begin{array}{c} \text{Hs-R}^2\text{-Hs-R}^3\text{-NH}_2\\ \\ \text{CapOCN-R}^2\text{-Hs-R}^1 \\ \\ \text{Hs-R}^2\text{-Hs-R}^3\text{-NH}_2 \end{array}$$

5

20

Die beispielhaft in den Formeln 1 - 5 beschriebenen einfachen Kondensationsprodukte (A) reagieren erfindungsgemäß bevorzugt intermolekular unter Bildung von hochfunktionellen Polykondensationsprodukte, im folgenden Polykondensationsprodukte (P) genannt. Die Umsetzung zum Kondensationsprodukt (A) und zum Polykondensationsprodukt (P) erfolgt üblicherweise bei einer Temperatur von 0 bis 250 °C, bevorzugt bei 60 bis 160°C in Substanz oder in Lösung. Dabei können allgemein alle Lösungsmittel verwendet werden, die gegenüber den jeweiligen Edukten inert sind. Bevorzugt verwendet werden organische Lösungsmittel, wie zum Beispiel Decan, Dodecan, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Xylol, Dimethylformamid, Dimethylacetamid oder Solventnaphtha.

35

In einer bevorzugten Ausführungsform wird die Kondensationsreaktion in Substanz durchgeführt. Das bei der Reaktion mit dem Amin freiwerdende Verkappungsmittel, zum Beispiel der zur Urethanisierung verwendete Alkohol, kann zur Beschleunigung der Reaktion destillativ, gegebenenfalls bei vermindertem Druck, aus dem Reaktionsgleichgewicht entfernt werden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird der zur Urethanisierung eingesetzte Alkohol als Lösungsmittel für die Reak-45 tion verwendet. Dabei wird die Urethan-Komponente in dem Alkohol gelöst vorgelegt und die Amin-Komponente im entsprechenden Verhältnis zugegeben. Bei Erhöhung der Temperatur wird der als Ure-

11

than gebundene Alkohol durch die Aminkomponente verdrängt und es bildet sich der erfindungsgemäße Harnstoff. Die im Überschuss vorliegende Alkoholkomponente fungiert weiterhin als Lösungsmittel für die gebildeten Harnstoffe.

5

Zur Beschleunigung der Reaktion können auch Katalysatoren oder Katalysatorgemische zugegeben werden. Geeignete Katalysatoren sind im allgemeinen Verbindungen, die Urethan- Reaktionen katalysieren, zum Beispiel Amine, Ammoniumverbindungen, Aluminium-,

10 Zinn-, Zink, Titan-, Zirkon- oder Wismut-organische Verbindungen.

Beispielsweise können Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN), Diazabicycloundecen (DBU), Imidazole, wie Imidazol,

- 15 1-Methylimidazol, 2-Methylimidazol, 1,2-Dimethylimidazol, Titan-tetrabutylat, Dibutylzinnoxid, Dibutylzinn-dilaurat, Zinn-dioctoat, Zirkonacetylacetonat oder Gemische davon eingesetzt werden.
- 20 Die Zugabe des Katalysators erfolgt im allgemeinen in einer Menge von 50 bis 10000, bevorzugt von 100 bis 5000 Gew. ppm bezogen auf die Menge des eingesetzten Isocyanats.

Ferner ist es auch möglich, sowohl durch Zugabe des geeigneten

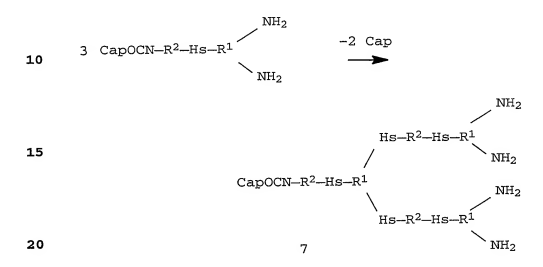
25 Katalysators, als auch durch Wahl einer geeigneten Temperatur die intermolekulare Polykondensationsreaktion zu steuern. Weiterhin lässt sich über die Zusammensetzung der Ausgangskomponenten und über die Verweilzeit das mittlere Molekulargewicht des Polymeren (P) einstellen.

30

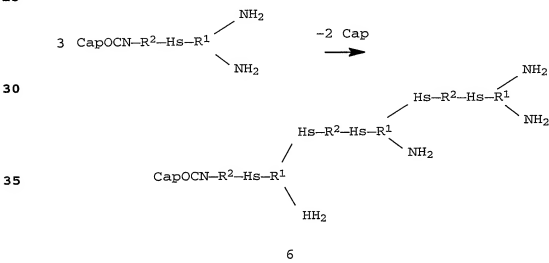
- Die Kondensationsprodukte (A) bzw. die Polykondensationsprodukte (P), die bei erhöhter Temperatur hergestellt wurden, sind bei Raumtemperatur üblicherweise über einen längeren Zeitraum stabil.
- 35 Aufgrund der Beschaffenheit der Kondensationsprodukte (A) ist es möglich, daß aus der Kondensationsreaktion Polykondensationsprodukte (P) mit unterschiedlichen Strukturen resultieren können, die Verzweigungen, aber keine Vernetzungen aufweisen. Ferner weisen die Polykondensationsprodukte (P) entweder eine verkappte
- 40 Isocyanatgruppe als fokale Gruppe und mehr als zwei mit verkappten Isocyanatgruppen reaktive Gruppen oder aber eine mit verkapptem Isocyanat reaktive Gruppe als fokale Gruppe und mehr als zwei verkappte Isocyanatgruppen auf. Die Anzahl der reaktiven Gruppen ergibt sich dabei aus der Beschaffenheit der eingesetzten Kondensationsprodukte (A) und dem Polykondensationsgrad.

Beispielsweise kann ein Kondensationsprodukt (A) gemäß der allgemeinen Formel 2 durch dreifache intermolekulare Kondensation zu zwei verschiedenen Polykondensationsprodukten (P), die in den allgemeinen Formeln 6 und 7 wiedergegeben werden, reagieren.

5



25



40

In Formel 6 und 7 sind  $\mathbb{R}^{1}$ ,  $\mathbb{R}^{2}$  und Hs wie vorstehend definiert.

Zum Abbruch der intermolekularen Polykondensationsreaktion gibt 45 es verschiedene Möglichkeiten. Beispielsweise kann die Temperatur auf einen Bereich abgesenkt werden, in dem die Reaktion zum

13

Stillstand kommt und das Produkt (A) oder das Polykondensationsprodukt (P) lagerstabil ist.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird, sobald aufgrund der intermolekularen Reaktion des Kondensationsproduktes (A) ein Polykondensationsprodukt (P) mit gewünschten Polykondensationsgrad vorliegt, dem Produkt (P) zum Abbruch der Reaktion ein Produkt mit gegenüber der fokalen Gruppe von (P) reaktiven Gruppen zugesetzt. So kann bei einer verkappten NCO-Gruppe als fokaler Gruppe zum Beispiel ein Mono-, Di- oder Polyamin zugegeben werden. Bei einem Amin als fokaler Gruppe kann dem Produkt (P) beispielsweise ein Mono-, Di- oder Polyurethan, ein Mono-, Di- oder Polyisocyanat, ein Aldehyd, Keton oder ein mit Amin reaktives Säurederivat zugegeben werden.

15

Die Herstellung der erfindungsgemäßen hochfunktionellen Polyharnstoffe erfolgt zumeist in einem Druckbereich von 2 mbar bis 20 bar, bevorzugt bei Normaldruck, in Reaktoren oder Reaktorkaskaden, die im Batchbetrieb, halbkontinuierlich oder konti-20 nuierlich betrieben werden.

Durch die vorgenannte Einstellung der Reaktionsbedingungen und gegebenenfalls durch die Wahl des geeigneten Lösemittels können die erfindungsgemäßen Produkte nach der Herstellung ohne weitere 25 Reinigung weiterverarbeitet werden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform können die erfindungsgemäßen Polyharnstoffe neben den bereits durch die Reaktion erhaltenden funktionellen Gruppen weitere funktionelle Gruppen 30 erhalten. Die Funktionalisierung kann dabei während des Molekulargewichtsaufbaus oder auch nachträglich, d.h. nach Beendigung der eigentlichen Polykondensation erfolgen.

Gibt man vor oder während des Molekulargewichtsaufbaus Komponen-35 ten zu, die neben Amin oder verkappten Isocyanatgruppen weitere funktionelle Gruppen oder funktionelle Elemente besitzen, so erhält man ein Polyharnstoff-Polymer mit statistisch verteilten von den verkappten Isocyanat- oder Amingruppen verschiedenen Funktionalitäten.

40

Derartige Effekte lassen sich zum Beispiel durch Zusatz von Verbindungen während der Polykondensation erzielen, die neben Amingruppen oder verkappten Isocyanatgruppen weitere funktionelle Gruppen oder funktionelle Elemente, wie Hydroxylgruppen, Mercaptogruppen, tertiäre Amingruppen, Ethergruppen, Derivate von Carbonsäuren, Derivate von Sulfonsäuren, Derivate von Phosphonsäuren, Silangruppen, Siloxangruppen, Arylreste oder langkettige

14

Alkylreste tragen. Zur Modifikation mittels OH-Gruppen lassen sich beispielsweise Ethanolamin, N-Methylethanolamin, Propanolamin, Isopropanolamin, 2-(Butylamino)ethanol, 2-(Cyclohexylamino)ethanol, 2-Amino-1-butanol, 2-(2'-Aminoethoxy)ethanol oder 5 höhere Alkoxylierungsprodukte des Ammoniaks, 4-Hydroxypiperidin, 1-Hydroxyethylpiperazin, Diethanolamin, Dipropanolamin, Diisopropanolamin, Tris(hydroxymethyl)aminomethan oder Tris(hydroxyethyl)aminomethan verwenden. Für die Modifikation mit Mercaptogruppen lässt sich zum Beispiel Cysteamin einsetzten. Tertiäre 10 Aminogruppen lassen sich zum Beispiel durch Einbau von N-Methyldiethylentriamin oder N,N-Dimethylethylendiamin erzeugen. Ethergruppen können zum Beispiel durch Einkondensation von Amin-terminierten Polyetherolen (sogenannten Jeffaminen) generiert werden. Säuregruppen können zum Beispiel durch Einbau von Aminocarbon-15 säuren, Aminosulfonsäuren oder Aminophosphonsäuren erhalten werden. Silizium-Gruppen können zum Beispiel durch Einbau von Hexamethyldisilazan generiert werden. Durch Reaktion mit Alkylaminen oder Alkylisocyanaten lassen sich langkettige Alkylreste

20

einbringen.

Eine nachträgliche Funktionalisierung kann man erhalten, indem Aminogruppen enthaltende hochfunktionelle Polyharnstoffe zu Beispiel durch Zugabe von Säuregruppen-, Keton- oder Aldehydgruppen enthaltenden Molekülen oder mit aktivierte Doppelbindungen, zum Beispiel acrylische Doppelbindungen, enthaltenden Molekülen, modifiziert werden. Beispielsweise lassen sich Säuregruppen enthaltende Polyharnstoffe durch Umsetzung mit Acrylsäure oder durch Reaktion mit Aktivestern oder Anhydriden von Dicarbonsäuren erhalten.

30

Weiterhin können Aminogruppen enthaltende hochfunktionelle Polyharnstoffe auch durch Umsetzung mit Alkylenoxiden, zum Beispiel Ethylenoxid, Propylenoxid oder Butylenoxid, in hochfunktionelle Polyharnstoff-Polyole überführt werden.

35

Durch Salzbildung mit Protonensäuren oder durch Quaternisierung der Aminfunktionen mit z.B. Alkylierungsreagenzien, wie Methylhalogeniden oder Dialkylsulfaten, können die Polyharnstoffe wasserlöslich oder wasserdispergierbar eingestellt werden.

40

Um eine Hydrophobierung zu erreichen, können Amin-terminierten Produkte z.B. mit gesättigten oder ungesättigten langkettigen Carbonsäuren, deren gegenüber Amin-Gruppen reaktiven Derivaten oder auch mit aliphatischen Isocyanaten umgesetzt oder teilumgesetzt werden. Mit verkappten Isocyanatgruppen terminierte Polyharnstoffe lassen sich zum Beispiel mit langkettigen Alkylaminen

15

oder langkettigen aliphatischen Monoalkoholen zu hydrophoberen Produkten umsetzten.

Verkappte NCO-Gruppen enthaltende hochfunktionelle Polyharnstoffe 5 können in zwei Kategorien eingeteilt werden: Urethangruppen enthaltende hochfunktionelle Polyharnstoffe können zum Beispiel durch Zugabe von Molekülen mit mindestens einer primären oder sekundären Amin-Funktion und zusätzlichen anderen funktionellen Gruppen , z.B. Hydroxylgruppen, Säuregruppen, Ether- oder Ester-10 gruppen, tertiären Aminogruppen, Silan- oder Siloxangruppen, entweder "in situ" oder auch nachträglich modifiziert werden.

Blockierungsmittel enthaltende hochfunktionelle Polyharnstoffe können ebenfalls gemäß den Urethangruppen enthaltenden Polyharn15 stoffen modifiziert werden. Durch die Möglichkeit der Deblockierung beim Erwärmen oder Erhitzen können diese Moleküle jedoch auch NCO-Gruppen freisetzen, so daß sie auch z.B. mit OH-Gruppen enthaltenden Molekülen leicht reagieren können.

20 Ein großer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahren liegt in seiner Wirtschaftlichkeit. Sowohl die Umsetzung zu einem Kondensationsprodukt (A) oder Polykondensationsprodukt (P) als auch die Reaktion von (A) oder (P) zu Polyharnstoffen mit anderen funktionellen Gruppen oder Elementen kann in einer Reaktionsvorrichtung erfolgen, was technisch und wirtschaftlich vorteilhaft ist.

Die vorliegende Erfindung soll anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert werden.

#### 30 Beispiel 1

Herstellung des Diurethans aus Isophorondiisocyanat (IPDI) und n-Butanol

35 2,1 Mol n-Butanol wurden 50%ig in trockenem 2-Butanon vorgelegt, auf 60°C erwärmt und 300 ppm (bezogen auf Masse des Isocyanats) Dibutylzinndilaurat zugesetzt. Anschließend wurde 1 Mol IPDI innerhalb 30 min zugegeben, wobei die Reaktionstemperatur mittels Kühlung bei 60°C gehalten wurde. Nach Zugabe des Isocyanats wurde noch 1 h bei 70°C zur Vervollständigung der Urethanreaktion nachgerührt. Anschließend wurde das Lösemittel am Rotationsverdampfer bei 60°C und vermindertem Druck entfernt. Das Produkt fiel als blaßgelbes Oel an, das direkt weiterverarbeitet wurde.

Beispiel 2

Herstellung des Diurethans aus Hexamethylendiisocyanat (HDI) und n-Butanol

5

2,1 Mol n-Butanol wurden 20%ig in trockenem 2-Butanon vorgelegt, auf 60°C erwärmt und 300 ppm (bezogen auf Masse des Isocyanats)
Dibutylzinndilaurat zugesetzt. Anschließend wurde 1 Mol HDI innerhalb 60 min zugegeben, wobei die Reaktionstemperatur mittels
Kühlung bei 60°C gehalten wurde. Nach Zugabe des Isocyanats wurde noch 1 h bei 60°C zur Vervollständigung der Urethanreaktion nachgerührt. Anschließend wurde das Lösemittel am Rotationsverdampfer bei 60°C und vermindertem Druck entfernt. Das Produkt fiel als Feststoff an, der aus n-Heptan umkristallisiert und im Vakuum bei 40°C getrocknet wurde. Der Schmelzpunkt betrug 92-94°C.

Beispiel 3

Herstellung des Diurethans aus 2,4-Toluylendiisocyanat (TDI) und 20 n-Butanol

2,1 Mol Butanol wurden 50%ig in trockenem 2-Butanon vorgelegt, auf 60°C erwärmt und 200 ppm (bezogen auf Masse des Isocyanats) Dibutylzinndilaurat zugesetzt. Anschließend wurde 1 Mol TDI innerhalb 30 min zugegeben, wobei die Reaktionstemperatur mittels Kühlung bei 60°C gehalten wurde. Nach Zugabe des Isocyanats wurde noch 1 h bei 60°C zur Vervollständigung der Urethanreaktion nachgerührt. Anschließend wurde das Lösemittel am Rotationsverdampfer

30 500 ml n-Hexan warm gelöst. Über Nacht fiel das Diurethan im Kühlschrank bei 3°C als Feststoff aus, der abgesaugt und im Vakuum bei 40°C getrocknet wurde. Der Schmelzpunkt betrug 84°C.

bei 60°C und vermindertem Druck entfernt und der Rückstand in

Beispiele 4 - 8

35

Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, Herstellung in Substanz mit Monoalkoholen als Verkappungmittel für Isocyanat-Gruppen, molares Einsatzverhältnis Diurethan: Triamin ist 1:1

- 40 In einem Reaktionsgefäß mit Rührer, Innenthermometer, Stickstoffeinleitrohr und absteigendem Kühler wurden 0,5 Mol des Urethans
  gemäß Beispiel 1 oder Beispiel 3, gegebenenfalls 1000 ppm
  (bezogen auf Diurethan) Katalysator sowie 0,5 Mol Triamin gemäß
  Tabelle 1 zugegeben, die Temperatur auf den in Tabelle 1 angege-
- 45 benen Wert erhöht und entsprechend der angegebenen Reaktionszeit reagieren gelassen. Freiwerdendes Butanol wurde bei 250 mbar abdestilliert. Anschliessend wurde das Produktgemisch auf Raumtem-

17

peratur abgekühlt und für die GPC-Analytik in Dimethylacetamid aufgenommen.

Tabelle 1: Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, hergestellt in Sub-5 stanz, molares Verhältnis Diurethan: Triamin = 1:1

|    | Beispiel | Isocyanat | Amin | Katalysa- | Zeit /          | Produkt, Mo | lekulargewicht |
|----|----------|-----------|------|-----------|-----------------|-------------|----------------|
|    |          |           |      | tor       | Temperatur      | aus GPC     | C–Daten        |
| 10 |          |           |      |           |                 | (PMMA-      | -Eichung)      |
|    |          |           |      |           |                 | Mw          | Mn             |
|    | 4        | IPDI      | DETA | DBTL      | 2 h bei 150 °C  | 1110        | 570            |
|    | 5        | IPDI      | DHTA | DBTL      | 2 h bei 100 °C, | 14000       | 1790           |
|    |          |           |      |           | dann            |             |                |
| 15 |          |           |      |           | 2 h bei 140 °C  |             |                |
|    | 6        | TDI       | DPTA | DBTL      | 2 h bei 120 °C  | 1960        | 830            |
|    | 7        | TDI       | DHTA | DBTL      | 2 h bei 120 °C  | 5200        | 1480           |
|    | 8        | TDI       | DETA |           | 2 h bei 120 °C  | 1370        | 720            |

20 Die Produkte 6 - 8 fallen nach beendeter Reaktion bei 120° als Feststoffe an.

IPDI: Isophorondiisocyanat
 TDI: 2,4-Toluylendiisocyanat
25 DBTL: Dibutylzinn-dilaurat
 DETA: Diethylentriamin

DPTA: Dipropylentriamin
DHTA: Dihexamethylentriamin

30 Beispiele 9 - 12

Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, Herstellung in Substanz mit Monoalkohol als Verkappungsmittel für Isocyanatgruppen, molares Einsatzverhältnis Diurethan: Triamin ist 2:1

In einem Reaktionsgefäß mit Rührer, Innenthermometer, Stickstoffeinleitrohr und absteigendem Kühler wurden 1 Mol des Urethans gemäß den Beispielen 1 - 3, 1000 ppm (bezogen auf Diurethan)
Dibutylzinndilaurat sowie 0,5 Mol Triamin gemäß Tabelle 1 zugegeben, die Temperatur auf den in Tabelle 1 angegebenen Wert erhöht und entsprechend der angegebenen Reaktionszeit reagieren gelassen. Freiwerdendes Butanol wurde bei 250 mbar abdestilliert. Anschliessend wurde das Produktgemisch auf Raumtemperatur abgekühlt und für die GPC-Analytik in Dimethylacetamid aufgenommen.

18

Tabelle 2: Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, hergestellt in Substanz, molares Verhältnis Diurethan: Triamin = 2:1

| 5  | Beispiel | Isocyanat | Amin | Zeit / Temperatur | Produkt, Molekulargewicht a GPC-Daten (PMMA-Eichur |      |
|----|----------|-----------|------|-------------------|--|------|
|    |          |           |      |                   | Mw   | Mn   |
|    | 9        | IPDI      | DHTA | 2 h bei 120 °C,   | 6100   | 1150 |
|    |          |           |      | dann              |  |      |
| 10 |          |           |      | 2 h bei 150°C     |  |      |
|    | 10       | HDI       | DHTA | 2 h bei 120 °C,   | 3140   | 1060 |
|    |          |           |      | dann              |  |      |
|    |          |           |      | 2 h bei 150 °C    |  |      |
|    | 11       | TDI       | DETA | 2 h bei 120 °C,   | 2930   | 1070 |
| 15 |          |           |      | dann              |  |      |
|    |          |           |      | 0,5 h bei 140°C   |  |      |
|    | 12       | TDI       | DHTA | 1 h bei 130 °C    | 6300   | 1570 |

HDI: 1,6-Hexamethylendiisocyanat

20

Beispiel 13

Erfindungsgemäßer Polyharnstoff, Herstellung in Dimethylacetamid als Lösungmittel, molares Einsatzverhältnis Diurethan: Triamin 25 ist 2:1

In einem Reaktionsgefäß mit Rührer, Innenthermometer, Stickstoffeinleitrohr wurden 1 Mol des Urethans gemäß Beispiel 3, 1000 ppm
(bezogen auf Diurethan) Dibutylzinndilaurat, 300 ml trockenes

30 Dimethylacetamid sowie 0,5 Mol Dipropylentriamin zugegeben, die
Temperatur auf 120°C erhöht und 7 h bei dieser Temperatur reagieren gelassen. Anschliessend wurde die Lösung auf Raumtemperatur
abgekühlt und mittels GPC-Analytik analysiert.

35 Mw = 3240 g/mol, Mn = 660 g/mol.

Beispiele 14 - 18

Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, Herstellung in Alkoholen als 40 Lösungmittel, molares Einsatzverhältnis Isocyanat: Triamin ist 2:1

In einem Reaktionsgefäß mit Rührer, Innenthermometer, Stickstoffeinleitrohr wurden unter Begasung mit trockenem Stickstoff 10 Mol 45 des wasserfreien Alkohols nach Tabelle 3 vorgelegt und 1000 ppm (bezogen auf Isocyanat) Katalysator zugegeben. Anschließend wurde die Lösung auf 60°C erwärmt und 1 Mol des Isocyanats so zugegeben,

19

daß die Temperatur der Reaktionsmischung 70°C nicht überschritt. Nach Zugabe des Isocyanats wurde noch 1 h bei 70°C gerührt. Anschliessend wurden 0,5 Mol des Amins zugegeben, die Temperatur auf den in Tabelle 3 angegebenen Wert erhöht und bei dieser Temperatur entsprechend dem in der Tabelle angegebenen Zeitraum reagieren gelassen. Danach wurde die Lösung auf Raumtemperatur abgekühlt und mittels GPC-Analytik analysiert.

Tabelle 3: Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, hergestellt in alko10 holischer Lösung, molares Verhältnis Isocyanat: Triamin = 2:1

| 1  | Bei-  | Iso-   | Alkohol     | Amin  | Katalysator | Zeit /         | Produkt, M | olekularge- |
|----|-------|--------|-------------|-------|-------------|----------------|------------|-------------|
|    | spiel | cyanat |             |       |             | Temperatur     | wicht      | aus         |
| 15 |       |        |             |       |             |                | GPC-I      | Daten       |
| 13 |       |        |             |       |             |                | (PMMA-     | Eichung)    |
|    |       |        |             |       |             |                | Mw         | Mn          |
|    | 14    | TDI    | n-Butanol   | DETA  | DBTL        | 9 h bei 130 °C | 4410       | 2500        |
|    | 15    | TDI    | n-Butanol   | DHTA  | DABCO       | 10 h bei       | 8300       | 2700        |
| 20 |       |        |             |       |             | 130 °C         |            |             |
| 20 | 16    | TDI    | Iso-butanol | DETA  | DBTL        | 10 h bei       | 2600       | 1520        |
|    |       |        |             |       |             | 120 °C         |            |             |
|    | 17    | TDI    | 2-Ethyl-he- | DETA  | DBTL        | 7 h bei 130 °C | 3740       | 1970        |
|    |       |        | xanol       |       |             |                |            |             |
| 25 | 18    | HI 100 | n-Butanol   | D-230 | DBTL        | 14 h bei 125°C | 2330       | 1560        |

DABCO: Diazabicyclooctan.

HI 100: Basonat<sup>®</sup> HI 100 (BASF AG), Polyisocyanurat auf HDI-Basis, mittlere NCO-Funktionalität ca. 3,7, mittlere Molmasse Mn ca. 610 g/mol.

D-230: Jeffamin<sup>®</sup> D-230 (Huntsman Corp.), difunktionelles Aminogruppen terminiertes Polyetherol, mittlere Molmasse Mn ca. 230 g/mol.

Beispiele 19 - 21

Erfindungsgemäße Polyharnstoffe mit chemischer Modifikation

In einem Reaktionsgefäß mit Rührer, Innenthermometer, Stickstoffeinleitrohr wurde unter Begasung mit trockenem Stickstoff die in
Tabelle 4 angegebene Menge des wasserfreien Alkohols oder der
Alkoholmischung vorgelegt und 1000 ppm (bezogen auf Isocyanat)
Dibutylzinndilaurat zugegeben. Anschließend wurde die Lösung auf
60°C erwärmt und 1 Mol des Isocyanats so zugegeben, daß die Temperatur der Reaktionsmischung 70°C nicht überschritt. Nach Zugabe
des Isocyanats wurde noch 1 h bei 70°C gerührt. Anschliessend

wurde die in Tabelle 4 angegebene Menge des Amins oder des Amingemisches zugegeben, die Temperatur auf den in Tabelle 4 angegebenen Wert erhöht und bei dieser Temperatur entsprechend dem in der Tabelle angegebenen Zeitraum reagieren gelassen. Danach wurde die Lösung auf Raumtemperatur abgekühlt und mittels GPC-Analytik analysiert.

In den Beispielen 19 und 20 wurden die Polyharnstoffe mittels Polyetherol-Segmenten beziehungsweise mit OH-Gruppen hydrophil, 10 in Beispiel 21 mit Alkylketten hydrophob modifiziert.

Tabelle 4: Erfindungsgemäße Polyharnstoffe mit chemischer Modifikation

| 15 | Beispiel | Iso-   | Alkohol       | Amin oder     | Zeit /     | Produkt, Molekular- |          |
|----|----------|--------|---------------|---------------|------------|---------------------|----------|
|    | _        | cyanat | oder Alkohol- | Aminmischung  | Temperatur | gewic               | ht aus   |
|    |          |        | mischung      |               |            | GPC-                | Daten    |
|    |          |        |               |               |            | (PMMA-              | Eichung) |
| 20 |          |        |               |               |            | Mw                  | Mn       |
| 20 | 19       | TDI    | 10 Mol        | 0,5 Mol DETA  | 5 h bei    | 12300               | 6200     |
|    |          |        | n-Butanol     |               | 130 °C     |                     | Ì        |
|    |          |        | +             |               |            |                     |          |
| Ì  |          |        | 0,2 Mol       |               |            |                     |          |
| 25 |          |        | Lupranol 2080 |               |            |                     |          |
|    | 20       | TDI    | 10 Mol        | 0,5 Mol DETA  | 20 h bei   | 2330                | 1700     |
|    |          |        | n-Butanol     | +             | 125 °C     |                     |          |
|    |          |        |               | 0,5 Mol       |            |                     |          |
|    |          |        |               | Diethanolamin |            |                     |          |
| 30 | 21       | TDI    | 10 Mol        | 0,45 Mol DETA | 7 h bei    | 3110                | 1940     |
|    |          |        | n-Butanol     | +             | 125 °C     |                     |          |
|    |          |        |               | 0,5 Mol       |            |                     |          |
|    |          |        |               | Octylamin     |            |                     |          |

Lupranol<sup>®</sup>2080: Polyoxyethylen-polyoxypropylentriol (BASF AG), OH-Zahl 48 mg KOH/g, mittlere Molmasse Mn ca. 3000 g/mol.

Beispiele 22 - 25

- Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, Herstellung aus mit Blockierungsmitteln verkappten Isocyanaten, molares Einsatzverhältnis Isocyanat: Triamin ist 2:1
- In einem Reaktionsgefäß mit Rührer, Innenthermometer, Stickstoffeinleitrohr wurden unter Begasung mit trockenem Stickstoff
  0,5 Mol Isocyanat und 1000 g trockenes Dimethylacetamid nach
  Tabelle 5 vorgelegt und gegebenenfalls 1000 ppm Katalysator

21

(bezogen auf Isocyanat) zugegeben. Anschließend wurde die Lösung auf 60°C erwärmt und das Blockierungsmittel, gelöst in 500 g Dimethylacetamid so zugegeben, daß die Temperatur der Reaktionsmischung 70°C nicht überschritt. Nach Zugabe des Blockierungsmittels wurde noch 1 h bei 70°C gerührt und die Mischung anschliessend bei Versuch 22 und 23 auf 10°C, bei Versuch 24 und 25 auf 0°C abgekühlt. Danach wurden 0,25 Mol des Amins zugegeben, die Temperatur auf den in Tabelle 5 angegebenen Wert erhöht und bei dieser Temperatur entsprechend dem in der Tabelle angegebenen Zeitraum reagieren gelassen. Anschliessend wurde die Lösung auf Raumtemperatur abgekühlt und mittels GPC-Analytik analysiert.

Tabelle 5: Erfindungsgemäße Polyharnstoffe, Herstellung aus mit Blockierungsmittlen verkappten Isocyanaten, molares Verhältnis 15 Isocyanat : Triamin = 2:1

|    | Bei-  | Iso-   | Blockierungs- | Amin | Kataly- | Zeit /     | Produkt, 1 | Molekular- |
|----|-------|--------|---------------|------|---------|------------|------------|------------|
|    | spiel | cyanat | mittel        |      | sator   | Temperatur | gewic      | nt aus     |
| 20 |       |        |               |      |         | :          | GPC-       | Daten      |
| 20 |       |        |               |      |         |            | (PMMA-     |            |
|    |       |        |               |      |         |            | Mw         | Mn         |
|    | 22    | TDI    | Butanonoxim   | DETA | DBTL    | 2 h bei    | 28500      | 6800       |
|    |       |        | 0,75 Mol      |      |         | 80 °C      |            |            |
| 25 |       |        | +             |      |         |            |            |            |
|    |       |        | n–Butanol     |      |         |            |            |            |
|    |       |        | 0,25 Mol      |      |         |            |            |            |
|    | 23    | IPDI   | 1 Mol         | DETA | DBTL    | 2 h bei    | 108000     | 8200       |
|    |       |        | 3,5-Dimethyl- |      |         | 80 °C und  |            |            |
| 30 |       |        | pyrazol       |      |         | 2 h bei    |            |            |
|    |       |        |               |      |         | 100°C      |            |            |
|    | 24    | TDI    | 1 Mol         | DETA |         | 2 h bei    | 48600      | 12200      |
|    |       |        | 3,5-Dimethyl- |      |         | 100 °C     |            |            |
|    |       |        | pyrazol       |      |         |            |            |            |
| 35 | 25    | TDI    | 0,5 Mol       | DETA | DBTL    | 2 h bei    | 7500       | 3300       |
|    |       |        | 3,5-Dimethyl- |      |         | 130 °C     |            |            |
|    |       |        | pyrazol       |      |         |            |            |            |
|    |       |        | +             |      |         |            |            |            |
| 40 |       |        | 0,5 Mol       |      |         |            |            |            |
|    |       |        | n–Butanol     |      |         |            | •          |            |

22

### Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffen, umfassend die Schritte
  - a) Umsetzung eines mindestens difunktionellen verkappten Dioder Polyisocyanats mit mindestens einem mindestens
    difunktionellen primären und/oder sekundären Amin unter
    Eliminierung des Blockierungsmittel,
    - b) intermolekuare Umsetzung der Reaktionsprodukte aus Schritt a) zu einem hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoff.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die verkappten Di- oder Polyisocyanate ausgewählt sind aus der Gruppe, enthaltend verkappte aliphatische, araliphatische und aromatische Di- und/oder Polyisocyanate.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als difunktionelle verkappte Di- oder Polyisocyanate Di- oder Polyurethane eingesetzt werden.
- 25 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Verkappungsmittel ausgewählt sind aus der Gruppe, enthaltend Monoalkohole, Phenole, Caprolactam, 1H-Imidazol, 2-Methyl-imidazol, 1,2,4-Triazol, 3,5-Dimethylpyrazol, Malonsäuredialkylester, Acetanilid, Acetonoxim und Butanonoxim.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Verkappungsmittel Monoalkohole sind.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sich an Schritt b) ein Schritt c) anschließt,
  bei dem die funktionellen Gruppen der Produkte aus Schritt b)
  mit Verbindungen umgesetzt werden, die mit diesen funktionellen Gruppen reaktiv sind.

10

23

7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Lösung durchgeführt wird.

- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß als 5 Lösungsmittel die Verbindung, die zur Verkappung des Isocyanats eingesetzt wurde, verwendet wird.
  - 9. Hochfunktionelle hochverzweigte Polyharnstoffe, herstellbar nach einem der Ansprüche 1 bis 6.

10

10. Verwendung der hochfunktionellen hochverzweigten Polyharnstoffe nach Anspruch 9 als Haftvermittler, Thixotropiermittel oder als Bausteine zur Herstellung von Lacken, Überzügen, Klebstoffen, Dichtmassen, Giesselastomeren oder Schaumstoffen.

20

25

30

35

40

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 03/00925

| A. CLASSIF<br>IPC 7 | CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 7 C08G18/32 C08G18/80 C08G83/00  |  |   |  |  |  |  |  |
|---------------------|--|--|---|--|--|--|--|--|
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
| According to        | According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC  |  |   |  |  |  |  |  |
| B. FIELDS           | and the same of th | a symbolo)   |   |  |  |  |  |  |
| IPC 7               | linimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) PC 7 CO8G  |  |   |  |  |  |  |  |
| Da avenantati       | ion searched other than minimum documentation to the extent that su  | ch documents are included in the fields se   | arched  |  |  |  |  |  |
| Documentati         | on searched other than minimum documentation to the extent that so   | on documents are modered in the helds say  |   |  |  |  |  |  |
| Electronic da       | ata base consulted during the international search (name of data base  | e and, where practical, search terms used)   |   |  |  |  |  |  |
| WPI Dat             | ta, EPO-Internal, PAJ  |  |   |  |  |  |  |  |
| C. DOCUME           | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT   |  |   |  |  |  |  |  |
| Category °          | Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele  | vant passages  | Relevant to daim No.                          |  |  |  |  |  |
| Α                   | US 2001/005738 A1 (BRUCHMANN ET A  | L)   | 1   |  |  |  |  |  |
|                     | 28 June 2001 (2001-06-28)  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     | page 1, paragraph 12 -page 4, par<br>page 4, paragraph 54 -page 5, par<br>61; claims 1,4,6-9   | agraph<br>agraph   |   |  |  |  |  |  |
| А                   | EP 1 167 413 A (BASF)  |  | 1   |  |  |  |  |  |
|                     | 2 January 2002 (2002-01-02)<br>page 2, line 34 -page 7, line 15  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
|                     |  |  |   |  |  |  |  |  |
| Furt                | her documents are listed in the continuation of box C.   | X Patent family members are listed   | in annex.                                     |  |  |  |  |  |
| ° Special ca        | ategories of cited documents :   | "T" later document published after the Inte<br>or priority date and not in conflict with | ernational filing date                        |  |  |  |  |  |
| "A" docum<br>consid | ent defining the general state of the art which is not<br>dered to be of particular relevance  | cited to understand the principle or the invention                                       | eory underlying the                           |  |  |  |  |  |
| "E" earlier         | document but published on or after the international date  | "X" document of particular relevance; the connot be considered novel or cannot           | daimed invention                              |  |  |  |  |  |
| 'L' docume          | ent which may throw doubts on priority claim(s) or   | involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the o        | cument is taken alone                         |  |  |  |  |  |
| citatio             | n or other special reason (as specified)<br>ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or  | cannot be considered to involve an in<br>document is combined with one or mo             | ventive step when the<br>ore other such docu- |  |  |  |  |  |
| other               | means ent published prior to the international filing date but   | ments, such combination being obvio<br>in the art.                                       | us to a person skilled                        |  |  |  |  |  |
|                     | han the priority date claimed  | "&" document member of the same patent   |   |  |  |  |  |  |
| Date of the         | actual completion of the international search  | Date of mailing of the international se  | arch report                                   |  |  |  |  |  |
|                     | .6 June 2003   | 24/06/2003   |   |  |  |  |  |  |
| Name and            | mailing address of the ISA   | Authorized officer   |   |  |  |  |  |  |
|                     | European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2<br>NL – 2280 HV Rijswijk<br>Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,  | D 4 - A  |   |  |  |  |  |  |
|                     | Fax: (+31-70) 340-2040, 1x. 31 651 epo ni,<br>Fax: (+31-70) 340-3016   | Bourgonje, A   |   |  |  |  |  |  |

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Initiation on patent family members

Internation Application No PCT/EP 03/00925

| Patent document cited in search report |    | Publication<br>date | Patent family<br>member(s) |                           | Publication<br>date      |
|--|----|---------------------|----------------------------|---------------------------|--------------------------|
| US 2001005738                          | A1 | 28-06-2001          | DE<br>EP                   | 19962272 A1<br>1110946 A2 | 28-06-2001<br>27-06-2001 |
| EP 1167413                             | Α  | 02-01-2002          | DE<br>EP                   | 10030869 A1<br>1167413 A1 | 03-01-2002<br>02-01-2002 |

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation es Aktenzeichen
PCT/EP 03/00925

|   |  |  | 0., 2. 00, 00.  |  |  |
|---|--|--|---|--|--|
| A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELE<br>IPK 7 CO8G18/32  | oungsgegenstandes<br>C08G18/80 C08G83/0  | 0  |   |  |  |
| Nach der Internationalen Patentklassifi   | kation (IPK) oder nach der nationalen Klas   | ssifikation und der IPK  |   |  |  |
| B. RECHERCHIERTE GEBIETE  |  |  |   |  |  |
| Recherchierter Mindestprüfstoff (Klass<br>IPK 7 C08G  | ifikationssystem und Klassifikationssymbo  | le )   |   |  |  |
| Recherchierte aber nicht zum Mindestp   | rüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so  | weit diese unter die recher  | chierten Geblete fallen   |  |  |
| Während der Internationalen Recherch<br>WPI Data, EPO-Intern  | e konsultierte elektronische Datenbank (Naal, PAJ  | lame der Datenbank und e   | vil. verwendele Suchb   | egriffe)   |  |
| C. ALS WESENTLICH ANGESEHEN   | E UNTERLAGEN   |  |   |  |  |
| Kategorie° Bezeichnung der Veröffe  | ntlichung, soweit erforderlich unter Angabe  | e der in Betracht kommend  | en Teile  | Betr. Anspruch Nr.   |  |
| 28. Juni 20<br>Seite 1, Ab<br>Seite 4, Ab   | US 2001/005738 A1 (BRUCHMANN ET AL) 28. Juni 2001 (2001-06-28) Seite 1, Absatz 12 -Seite 4, Absatz 46 Seite 4, Absatz 54 -Seite 5, Absatz 61; Ansprüche 1,4,6-9  |  |   |  |  |
|   | 3 A (BASF) 002 (2002-01-02) ile 34 -Seite 7, Zeile   | · 15   |   | 1  |  |
|   |  |  |   |  |  |
| Weitere Veröffentlichungen sind entnehmen   | d der Fortsetzung von Feld C zu  | X Siehe Anhang Pa  | itentfamilie  |  |  |
| <ul> <li>Besondere Kategorien von angegebe</li> <li>*A' Veröffentlichung, die den aligemei<br/>aber nicht als besonders bedeuts</li> <li>*E' älteres Dokument, das jedoch erst<br/>Anmeldedatum veröffentlicht wor</li> <li>*L' Veröffentlichung, die geeignet ist,<br/>scheinen zu lassen, oder durch danderen im Recherchenbericht g<br/>soll oder die aus einem anderen<br/>ausgeführt)</li> <li>*O' Veröffentlichung, die sich auf eine<br/>eine Benutzung, eine Ausstellung</li> </ul> | am anzusehen ist am oder nach dem internationalen den ist einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- lie das Veröffentlichungsdatum einer enannten Veröffentlichung belegt werden besonderen Grund angegeben ist (wie mündliche Offenbarung, o oder andere Maßnahmen bezieht rnationalen Anmeldedatum, aber nach | Erfindung zugrundelle Theorie angegeben is "X" Veröffentlichung von bi kann allein aufgrund c erfinderischer Tätigkei "Y" Veröffentlichung von bi kann nicht als auf erfin werden, wenn die VO Veröffentlichunge die | diert, sondern nur zum<br>genden Prinzips oder (<br>t sonderer Bedeutung;<br>disser Veröffentlichung<br>it beruhend betrachtet<br>esonderer Bedeutung;<br>nderischer Tätigkeit be<br>öffentlichung mit einer<br>seer Kategorie in Verbielnen Fachmann nahel | Verständnis des der der ihr zugrundeliegenden die beanspruchte Erfindung nicht als neu oder auf werden die beanspruchte Erfindung ruhend betrachtet oder mehreren anderen indung gebracht wird und liegend ist |  |
| Datum des Abschlusses der internation   | nalen Recherche  | Absendedatum des in  | temationalen Recherd  | henberichts  |  |
| 16. Juni 2003   |  | 24/06/200  | 03  |  |  |
| Name und Postanschrift der Internation<br>Europäisches Patenta<br>NL – 2280 HV Rijswiji<br>Tel. (+31–70) 340–20<br>Fax: (+31–70) 340–3  | mt, P.B. 5818 Patentlaan 2<br>(<br>40, Tx. 31 651 epo nl,  | Bevollmächtigter Bedi<br>Bourgonje   |   |  |  |

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, zur selben Patentfamilie gehören

Internation s Aktenzeichen PCT/EP 03/00925

| Im Recherchenbericht<br>angeführtes Patentdokument |    | Datum der<br>Veröffentlichung |          | Mitglied(er) der<br>Patentfamilie | Datum der<br>Veröffentlichung |
|--|----|-------------------------------|----------|-----------------------------------|-------------------------------|
| US 2001005738                                      | A1 | 28-06-2001                    | DE<br>EP | 19962272 A1<br>1110946 A2         | 28-06-2001<br>27-06-2001      |
| EP 1167413   | Α  | 02-01-2002                    | DE<br>EP | 10030869 A1<br>1167413 A1         | 03-01-2002<br>02-01-2002      |